

Lactato-RingerVet Solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Zugelassen

- Sodium lactate
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium chloride
- Potassium chloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lactato-RingerVet Solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.31 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB05BB01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG

Zulassungsdatum:

15/04/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 106624

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0153/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Irland Italien

Niederlande Polen Portugal Rumaenien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0153001-mrp-lactate-ringervet-solution-for-infusion-en.pdf